

# WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro





# INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:
A61F 2/14, 2/16
A1
(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 98/56314
(43) Internationales
Veröffentlichungsdatum: 17. Dezember 1998 (17.12.98)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/DE98/01566

(22) Internationales Anmeldedatum:

9. Juni 1998 (09.06.98)

(30) Prioritätsdaten:

197 24 539.0

11. Juni 1997 (11.06.97)

DE

(71)(72) Anmelder und Erfinder: HERMEKING, Heino [DE/DE]; Ferdinand-Lassalle-Strasse 112, D-42369 Wuppertal (DE).

(74) Anwalt: MEYER-ROEDERN, Giso; Bergheimer Strasse 10-12, D-69115 Heidelberg (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

#### Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

> Eingegangen Sie MeyerRoodsm 26. JAN. 2004

(54) Title: DIAPHRAGM WHICH CAN BE IMPLANTED IN THE CRYSTALLINE LENS CAPSULE OF THE EYE

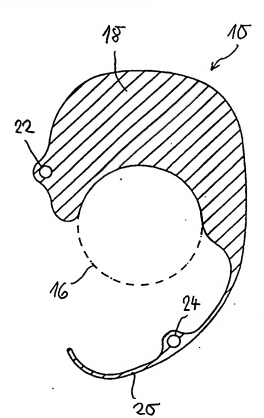
(54) Bezeichnung: BLENDE ZUM IMPLANTIEREN IN DEN LINSENKAPSELSACK EINES AUGES

### (57) Abstract

The invention relates to a diaphragm (10, 12) for an artificial pupillary opening which is functionally decoupled from a capsule by a clamp ring. In addition to an artificial lens, said diaphragm can be implanted in a substantially stress-free manner in the crystalline lens capsule of the eye.

#### (57) Zusammenfassung

Die Blende (10, 12) zur Schaffung einer künstlichen Pupillenöffnung ist von einem Kapselspannring funktionell entkoppelt. Sie läßt sich zusätzlich zu einer künstlichen Linse im wesentlichen spannungsfrei in den Linsenkapselsack eines Auges implantieren.



£...

### LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

1								
ı	٨L	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
	AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Słowakci
ı	AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
Į	AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
ì	AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
ı	BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldan •	TG	Togo
I	BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
I	BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
ł	BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
1	BG	Bulgarien	HU	Ungam	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
ł	BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
ĺ	BR	Brasilien	IL.	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
I	BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
l	CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
ı	CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
ı	CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
۱	CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
l	CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	zw	Zimbabwe
I	CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
Ì	CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
I	CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		•
ı	CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
l	DE	Deutschland	u	Liechtenstein	SD	Sudan		
ı	DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
١	EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		
ı								

4.

- 1 -

Blende zum Implantieren in den Linsenkapselsack eines Auges

### Beschreibung

Die Erfindung betrifft eine Blende, die sich zur Schaffung einer künstlichen Pupillenöffnung in den Linsenkapselsack eines Auges implantieren läßt.

Es ist Stand der medizinischen Technik, den grauen Star (Katarakt) durch operatives Entfernen der getrübten Linse zu behandeln und eine künstliche Intraokularlinse in den Linsenkapselsack des Auges einzusetzen.

Zur Versorgung von Irisdefizienzen sind Aniridie-Intraokularlinsen bekannt, die nur im Bereich einer zentralen künstlichen Pupillenöffnung transparent im Sinne einer dioptrischen Optik und an der Peripherie eingefärbt sind.

Die Verwendung einer Aniridie-Intraokularlinse kommt bei Vorliegen kleinerer Defekte der Iris nicht zwingend in Betracht. Ein Nachteil dieser fixen Kombination von Blende mit dioptrischer Optik ist die im allgemeinen schlechte oder nicht unmittelbare Verfügbarkeit dieser Prothetik. Dies ist zum einen in der komplizierten Herstellung begründet und zum anderen in lagerungstechnischen Gründen, da es zu aufwendig und ökonomisch untragbar wäre, sämtliche dioptrischen Stärken für Fälle, die nicht der Routine entsprechen, auf Vorrat zu halten.

Es ist bekannt, insbesondere bei Komplikationen als weitere Prothese zusätzlich zu der Intraokularlinse einen Spannring

٠.,

- 2 -

in den Linsenkapselsack einzufügen, um ihn auszuspannen und zu stabilisieren und den Halteapparat der Linsenkapsel zu entlasten. Dies geschieht durch Druck des Kapselspannringes auf den Äguatorbereich des Kapselsackes.

Bei Vorliegen einer Aniridie oder eines Iriskolobomes besteht auch das prothetische Angebot eines Kapselspannringes mit einer oder mehreren nach innen vorstehenden Blende(n) zur Implantation in den Kapselsack, die eine zentrale künstliche Pupillenöffnung freilassen sollen.

Die Kombination von Kapselspannring und Blende geht in ihrer Zielsetzung, nämlich eine artifizielle Pupille bestimmter Größe zu schaffen, daran vorbei, daß ihr "Wirkprinzip" entgegengesetzt ist. Während der Spannring seine Spannung auf den Äquatorbereich des Kapselsackes ausübt, liegt die Zielrichtung der an ihm befestigten Blenden in Richtung Kapselsackmitte. Dies ist der Fall, um eine artifizielle Pupillenapertur definierter Größe zu erhalten. Aufgrund der Spannung können sich die Blenden hinter die Skleragrenzen (Limbus) verschieben, und es kann sich eine zu große künstliche Pupillenöffnung ergeben. Das Ergebnis dieser Implantate ist, was die Pupillenapertur angeht, stark abhängig von den anatomischen Kapselsackgegebenheiten und nicht vorhersagbar. Damit erfüllt diese Prothetik die Zielsetzung, eine Pupillenöffnung definierter Größe zu schaffen, nicht.

Aufgabe der Erfindung ist es, eine Blende zum Implantieren in den Linsenkapselsack eines Auges zu schaffen, die von einem Kapselspannring funktionell entkoppelt ist und eine Pupillenöffnung definierter Größe schafft.

400

Gelöst wird diese Aufgabe mit einer Blende, die sich zusätzlich zu einer künstlichen Linse im wesentlichen spannungsfrei in den Linsenkapselsack eines Auges implantieren läßt.

Die Konzeption dieser Blenden beruht darauf, daß der Kapselsackäquator primär keine Kraft auf die (kompressiblen) Blenden ausübt. Dies hat den Vorteil, daß die durch das Design vorgegebenen Pupillengrößen erhalten bleiben. Weitere Vorteile der vorgelegten Konzeptionen ist die unkomplizierte Implantierbarkeit und die unmittelbare Verfügbarkeit durch die Unabhängigkeit von einer Optik.

Bei einer bevorzugten Ausführungsform paßt die Blende spannungsfrei in einen Umkreis von 10,5 mm bis 11 mm Durchmesser, bei Anwendung für sehr große Augen bis 12 mm Durchmesser und größer. Die Blende reicht auf gegenüberliegenden Seiten an den Umkreis heran.

Bei der Blende kann es sich um eine Einfachblende mit einem Überdeckungsbereich einseitig neben einem zentralen Freiraum und einer bügelförmigen Haptik auf der anderen Seite davon handeln.

Die Haptik ist vorzugsweise C-förmig oder J-förmig.

Bei der Blende kann es sich auch um eine Doppelblende mit zwei Überdeckungsbereichen beidseits eines zentralen Freiraums und einem die Überdeckungsbereiche verbindenden elastischen Bügel seitlich daneben handeln.

Der Bügel ist vorzugsweise U-förmig nach innen gewölbt.

٠...

- 4 -

Die erfindungsgemäße Blende ist vorzugsweise insgesamt flach. Sie kann aber auch einen oder mehrere flache Überdeckungsbereiche und eine davon abgewinkelte Haptik haben.

Bei einer bevorzugten Ausführungsform läßt sich in die Blende ein Sticker einsetzen, der die Blende nach erfolgter Implantation in den Linsenkapselsack aussteift.

Die Blende kann mit einer oder mehreren Öffnungen für eine Nadelspitze oder einen Führungshaken versehen sein.

Die Blende besteht vorzugsweise aus gefärbtem PMMA (Polymethylmethacrylat) oder Polycarbonat.

Durch die Erfindung wird ein Bausatz von Blenden geschaffen, die sich winkelversetzt übereinanderliegend in den Kapselsack implantieren lassen, wobei sie einander derart überdecken, daß eine zentrale, annähernd kreisrunde Pupillenöffung freibleibt.

Die Erfindung sieht je einen Bausatz Blenden für eine künstliche Pupillenöffnung von 3 mm und 4 mm Durchmesser vor.

Bei einer bevorzugten Ausführungsform lassen sich die Blenden des Bausatzes intrakapsulär miteinander verbinden, insbesondere miteinander verspannen, verklipsen oder verrasten.

Bei einer bevorzugten Ausführungsform ist ein Fixierring mit einer kreisrunden Apertur zum Einklinken in eine oder mehrere Blende(n) der genannten Art vorgesehen. Durch den Fixierring wird eine exakt kreisrunde künstliche Pu-

....

pillenöffnung geschaffen.

: 3-1-

وينه

Nach einer weiteren Variante der Erfindung ist eine kreisringförmige Blende vorgesehen, die aus einem faltbaren
gefärbten Material, insbesondere Silikon oder Weichacryl
besteht. Für ein spannungsfreies Implantieren in den Linsenkapselsack beträgt der Außendurchmesser dieser Blende
10,5 mm bis 11 mm, bei Anwendung für sehr große Augen
bis 12 mm und größer. Der Innendurchmesser der Blende
entspricht dem der gewünschten künstlichen Pupillenöffnung,
insbesondere 3 mm oder 4 mm.

Die Erfindung wird im folgenden anhand von in der Zeichnung dargestellten Ausführungsbeispielen näher erläutert. Es zeigen:

- Fig. 1 bis Fig. 6 einen ersten Bausatz Blenden zur Schaffung einer künstlichen Pupillenöffnung von 4 mm Durchmesser, und zwar
- Fig. 1 in Draufsicht eine Einfachblende;
- Fig. 2 in Draufsicht zwei Einfachblenden gemäß Fig.
  1, die um 180° versetzt miteinander in Anlage
  stehen;
- Fig. 3 in Draufsicht eine Doppelblende;
- Fig. 4 in Draufsicht zwei Doppelblenden gemäß Fig. 3. die um 90° versetzt miteinander in Anlage stehen;
- Fig. 5 in Draufsicht eine abgewandelte Einfachblende;
- Fig. 6 in Draufsicht eine abgewandelte Doppelblende;
- Fig. 7 bis 12 einen zweiten Bausatz Blenden zur Schaffung einer künstlichen Pupillenöffnung von 3 mm Durchmesser, und zwar
- Fig. 7 in Draufsicht eine Einfachblende;

- 6 -

- Fig. 8 in Draufsicht zwei Einfachblenden gemäß Fig. 7, die um 180° versetzt miteinander in Anlage stehen;
- Fig. 9 in Draufsicht eine Doppelblende;
- Fig. 10 in Draufsicht eine Einfachblende gemäß Fig. 7 und eine Doppelblende gemäß Fig. 9, die um 90° versetzt miteinander in Anlage stehen;
- Fig. 11 in Draufsicht einen Fixierring für die Blenden; und
- Fig. 12 eine Seitenansicht des Fixierrings mit Blick in Richtung XII von Fig. 11.

Die Blenden 10, 12 sind Flachteile aus gefärbtem PMMA.

Die Blenden gemäß Fig. 1 bis Fig. 4 und Fig. 7 bis Fig. 10 passen spannungsfrei in einen Umkreis 14 von 10,5 mm Durchmesser. Die Blenden 10, 12 gemäß Fig. 5 und Fig. 6 passen spannungfrei in einen Umkreis 14 von 11 mm Durchmesser.

Mit dem Bausatz Blenden 10, 12 gemäß Fig. 1 bis Fig. 6 wird eine künstliche Pupillenöffnung 16 mit 4 mm Durchmesser geschaffen. Bei dem Bausatz Blenden gemäß Fig. 7 bis Fig. 10 beträgt der Durchmesser der künstlichen Pupillenöffnung 16 3 mm.

Die in Fig. 1 und Fig. 2 gezeigte Einfachblende 10 hat einen Überdeckungsbereich 18 einseitig neben der künstlichen Pupillenöffnung 16. Der Überdeckungsbereich 18 erstreckt sich von dem Rand der künstlichen Pupillenöffnung 16 bis an den Umkreis 14.

4.

Die Einfachblende 10 hat eine C-förmige Haptik 20, die den Umkreis 14 dem Überdeckungsbereich 18 diametral gegenüber tangiert. Das Ende der Haptik 20 ist von dem Umkreis 14 weg nach innen gekrümmt.

Die Haptik 20 setzt einseitig an dem Überdeckungsbereich 18 an. Sie verschmalert sich zu ihrem Ende hin, und sie läßt die künstliche Pupillenöffnung 16 frei.

Am haptikfreien Rand des Überdeckungsbereichs 18 ist eine Öffnung 22 für einen Führungshaken vorgesehen. Eine weitere solche Öffnung 24 befindet sich an der Haptik 20 nahe ihrem Berührende mit dem Umkreis 14. Die Öffnungen 22. 24 liegen einander etwa gegenüber.

Bei Implantation zusammen mit einer künstlichen Linse in den Kapselsack dient die Einfachblende 10 für sich allein zur Abdeckung von Iriskolobomen (Irisspalten).

Wie in Fig. 2 gezeigt, wird bei doppelter Implantation der Blende 10 in den Kapselsack eine Pupillenbildung erreicht. Die beiden Einfachblenden 10 stehen um 180° versetzt miteinander in bündiger Anlage.

Die in Fig. 3 gezeigte Doppelblende 12 hat zwei formgleiche Überdeckungsbereiche 18, die einander diametral gegenüberliegen und sich jeweils vom Rand der künstlichen Pupillenöffnung 16 bis an den Umkreis 14 erstrecken. Die Überdeckungsbereiche 18 sind auf der einen Seite der künstlichen Pupillenöffnung 16 durch einen elastischen Bügel 26 verbunden, der U-förmig nach innen gewölbt ist und die künstliche Pupillenöffnung 16 freiläßt.

40.

Die Doppelblende 12 läßt sich mit einem Sticker 28 aussteifen, der sich auf der dem Bügel 26 gegenüberliegenden Seite befindet und die Überdeckungsbereiche 18 verbindet. Der als gerader Stift ausgebildete Sticker 28 sitzt in einander gegenüberliegenden Sacklöchern der Überdeckungsbereiche 18, die sich in der Hauptebene der Blende 12 befinden und in deren entspanntem Zustand fluchten. Der Sticker 28 kann mit einem der Überdeckungsbereiche 18 von vornherein verbunden und insbesondere auch einstückig damit ausgebildet sein. Er wird nach dem Implantieren der Blende 12 in den Linsenkapselsack in den anderen Überdeckungsbereich 18 eingesteckt.

Die Überdeckungsbereiche 18 haben an ihrem haptikfreien Rand und am Bügelansatz je eine Öffnung 22, 24 für eine Nadelspitze.

Beim Implantieren zusammen mit einer künstlichen Linse in den Linsenkapselsack dient die Doppelblende 12 für sich allein zur Abdeckung von gegenüberliegenden Irisdefekten mit geringer Ausdehnung. Ein Beispiel sind iatrogene Sphinkterotomien, die zur Behandlung enger Pupillen vor Durchführung einer Kataraktoperation angelegt wurden.

Wie in Fig. 4 gezeigt, läßt sich mit zwei hintereinanderliegenden, um 90° zueinander versetzten Doppelblenden gemäß Fig. 3 eine annähernd kreisrunde künstliche Pupillenöffnung 16 schaffen.

Fig. 5 und Fig. 6 zeigen eine abgewandelte Einfachblende 10 und Doppelblende 12 mit etwas kleinerem Überdeckungsbereich 18 und etwas größerem Umkreis 14.

\*\*\*

Bei den Blenden gemäß Fig. 7 bis Fig. 10 ist der Durchmesser der künstlichen Pupillenöffnung 16 etwas kleiner.

Wie in Fig. 10 gezeigt, sind auch die Einfach- und Doppelblende 10, 12 zur gemeinsamen Implantation in den Kapselsack miteinander kompatibel. Das gilt für alle Blenden 10, 12 mit gleicher Größe der künstlichen Pupillenöffnung 16.

Fig. 11 und Fig. 12 zeigen einen Fixierring 30 für die Blenden 10, 12. Der Fixierring 30 besteht aus gefärbtem PMMA. Er hat einen flachen ovalen Ringkörper 32, an dessen Breitseiten zwei Haptikbügel 34 senkrecht aus der Ringebene hoch und parallel dazu nach außen abgewinkelt sind. Der Fixierring 30 wird mit den Haptikbügeln 34 an den Blenden 10, 12 eingeklinkt. Er hat eine mittige kreisrunde Apertur 36 von 3 mm Durchmesser.

Die Erfindung stellt ein Konzept für kapsuläre Irisblenden ohne Spannung vor. Es wird ein Bausteinsystem für den artifiziellen Irisersatz geschaffen.

Das Design der Bausteine für den artifiziellen Irisaufbau ist in der Weise konzeptioniert, daß die Pupillengröße, die nach der Implantation der Bausteine in den Kapselsack vorliegt, in der Gestaltung der Bausteine vorgegeben ist.

Dies bedeutet bei der Annahme, daß der menschliche Kapselsack einen Außendurchmesser von 10,5 mm bis 11 mm besitzt, daß für den spannungsfreien Sitz der Bausteine ein Außendurchmesser dieser Prothetik von 11 mm nicht überschritten werden sollte.

F. . .

- 10 -

Eine Ausnahme bildet hier der Fall von Myopie, bei dem für den Kapselsack Außendurchmesser von 12 mm und mehr erwartet werden können. Für solche Fälle excessiver Myopie können die Bausteine entsprechend größer sein.

Eine durch die Bausteinkonfiguration vorgegebene Pupillengröße kann bei flexiblen Bausteinen, wie sie im Design vorliegen, nur dann im Kapselsack erzielt werden, wenn vom Kapselsackäquator keine Spannungen auf die Prothesen ausgeübt werden. Das erfindungsgemäße Bausteinsystem erfüllt diese Bedingungen, so daß im frisch operierten Zustand die vorgegebene Pupillengröße erreicht wird.

Da Kapselsäcke postoperativ bekanntlich Schrumpfungstendenzen zeigen, ist nicht auszuschließen, daß eine sekundäre Spannung auf die Bausteine ausgeübt wird. Damit die Bausteine dem ohne Verformung standhalten, ist es denkbar, sie im Kapselsack auszusteifen und/oder miteinander zu verbinden, was beispielsweise durch Verspannen, Verklipsen oder Verrasten geschehen kann. Die Bausteine können insbesondere mit einem Sticker ausgesteift werden und/oder nach dem Stecker-Steckbuchsen-Prinzip miteinander in Eingriff gehen.

Das Aussteifen und/oder miteinander Verbinden der Bausteine kann aus implantationstechnischen Gründen nur im Kapselsack erfolgen.

Die Bausteine erreichen ihre Stabilität im Kapselsack einerseits durch ihr Design und andererseits durch das Implantieren schichtweise übereinander.

- C

Mit der C-Haptik oder J-Haptik oder auch mit den beiden Überdeckungsbereichen 18 der Doppelblende 12 wird jeweils eine die Kapselsackgröße erreichende Ausdehnung der Bausteine vorgegeben. Dadurch, daß die Bausteine mit ihren Enden im Äquatorbereich des Kapselsackes liegen, ist bei gleichzeitiger Schichtung der Implantate die Stabilität ihrer Position im frischen operativen und postoperativen Zustand gewährleistet.

Als Material wird gegenwärtig PMMA mit eingelassenem Pigmentfarbstoff (Blau, Grün, Braun) oder Polykarbonat eingesetzt.

. ...

4.

Es ist auch der Einsatz anderer biokompatibler Materialien denkbar, z. B. Silikon oder Weichacryl. Voraussetzung ist eine Einfärbung dieser Materialien.

Aufgrund der Tatsache, daß diese Materialien nicht nur kompressibel, sondern auch faltbar sind, kommt als Blende auch ein kreisrunder Ring mit einem Außendurchmesser von etwa 10,5 mm und einem Pupillendurchmesser von z. B. 3 mm oder 4 mm als kapsulärer artifizieller Iriseinsatz (Ersatz) in Betracht.

- 12 -

### Liste der Bezugszeichen

- 10 Einfachblende
- 12 Doppelblende
- 14 Umkreis
- 16 künstliche Pupillenöffnung
- 18 Überdeckungsbereich
- 20 Haptik
- 22 Öffnung
- 24 Öffnung
- 26 Bügel
- 28 Sticker
- 30 Fixierring
- 32 Ringkörper
- 34 Haptikbügel
- 36 Apertur

- 13 -

### Ansprüche

- Blende zur Schaffung einer künstlichen Pupillenöffnung, die zusätzlich zu einer künstlichen Linse im wesentlichen spannungsfrei in den Linsenkapselsack eines Auges implantierbar ist.
- 2. Blende (10, 12) nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie spannungsfrei in einen Umkreis (14) von 10,5 mm bis 11 mm Durchmesser, bei Anwendung für sehr große Augen bis 12 mm Durchmesser und größer paßt und auf gegenüberliegenden Seiten an den Umkreis (14) heranreicht.
- 3. Einfachblende (10) nach Anspruch 1 oder 2 mit einem Überdeckungsbereich (18) einseitig neben einem zentralen Freiraum (16) und einer bügelförmigen Haptik (20) auf der anderen Seite davon.
- 4. Einfachblende (10) nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Haptik (20) C-förmig oder J-förmig ist.
- 5. Doppelblende (12) nach Anspruch 1 oder 2 mit zwei einander gegenüberliegenden Überdeckungsbereichen (18) beidseits eines zentralen Freiraums (16) und mit einem die Überdeckungsbereiche (18) verbindenden elastischen Bügel (26) seitlich daneben.
- Doppelblende (12) nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß der Bügel (26) U-förmig nach innen gewölbt ist.

٠..

- 14 -

- 7. Blende (10, 12) nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß sie flach ist.
- 8. Blende (10, 12) nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß sie wenigstens einen flachen Überdeckungsbereich (18) und eine davon abgewinkelte Haptik hat.
- 9. Blende (10, 12) nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß ein die Blende (10, 12) aussteifender Sticker (28) darin einsetzbar ist.
- 10. Blende (10, 12) nach einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß sie mit wenigstens einer Öffnung (22, 24) für eine Nadelspitze oder einen Führungshaken versehen ist.
- 11. Blende (10, 12) nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß sie aus gefärbtem PMMA (Polymethylmethacrylat) oder Polycarbonat besteht.
- 12. Bausatz Blenden (10,12) nach einem der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß die Blenden (10, 12) winkelversetzt übereinanderliegend in den Kapselsack implantierbar sind, wobei sie einander derart überdecken, daß eine zentrale, annähernd kreisrunde künstliche Pupillenöffnung (16) freibleibt.
- 13. Bausatz Blenden (10, 12) nach Anspruch 12 für eine künstliche Pupillenöffnung (16) von 3 mm Durchmesser.

A. .

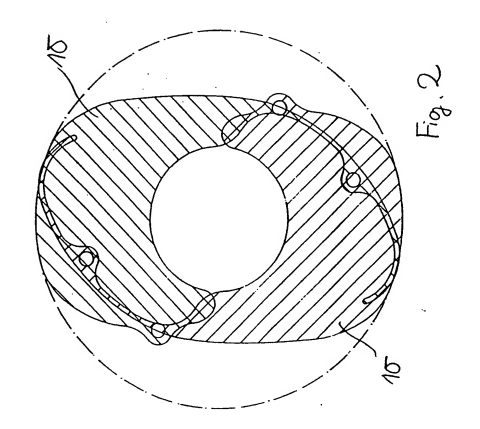
- 15 -

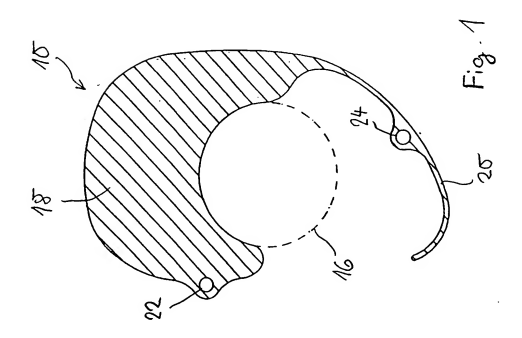
- 14. Bausatz Blenden (10, 12) nach Anpruch 12 für eine künstliche Pupillenöffnung (16) von 4 mm Durchmesser.
- 15. Bausatz Blenden (10, 12) nach einem der Anprüche
  12 bis 14, dadurch gekennzeichnet, daß die Blenden
  (10, 12) intrakapsulär miteinander verbindbar, insbesondere miteinander verspannbar, verklipsbar oder
  verrastbar sind.
- 16. Fixierring (30) mit einer kreisrunden Apertur (36) zum Einklinken in eine oder mehrere Blende(n) (10, 12) nach einem der Ansprüche 1 bis 15.

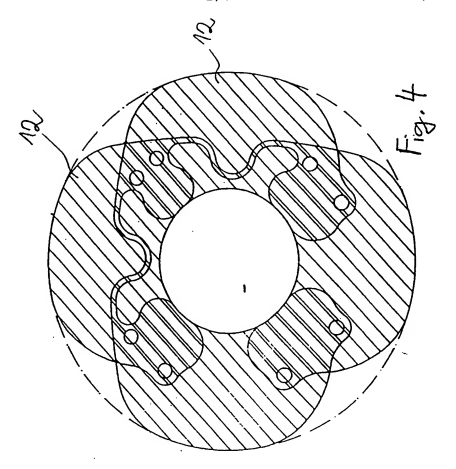
. .:

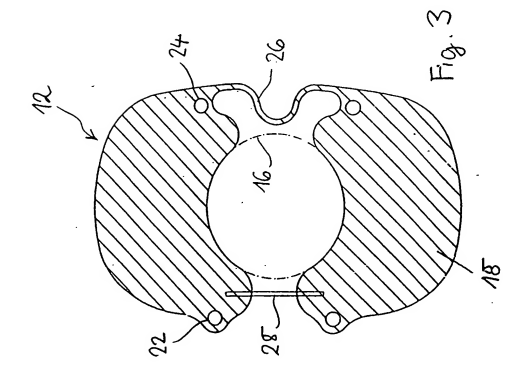
£4.

17. Blende nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie aus einem faltbaren gefärbten Material, insbesondere Silikon oder Weichacryl, besteht und kreisringförmig ist.

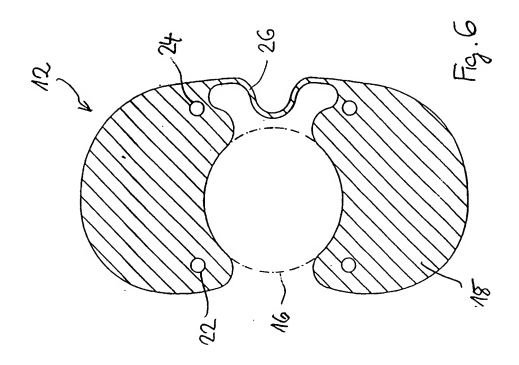


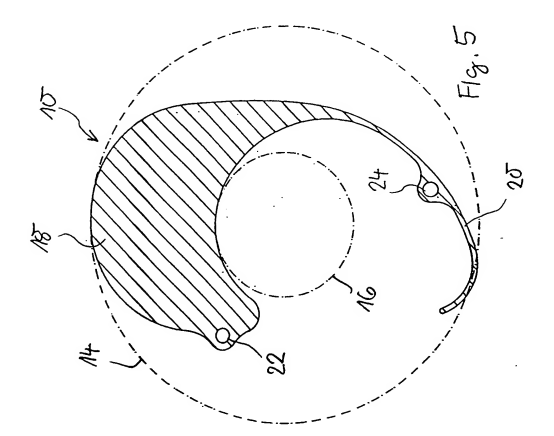




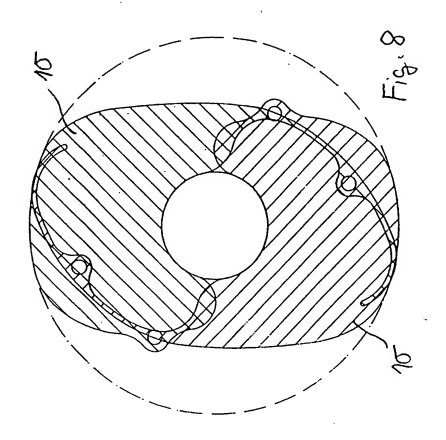


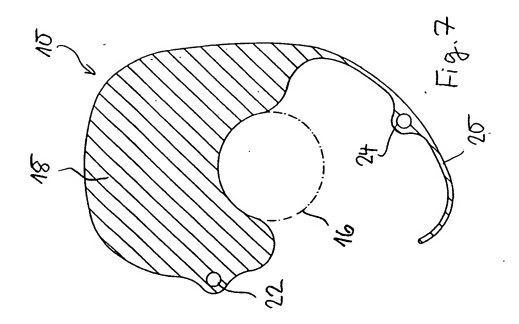
#g. ;

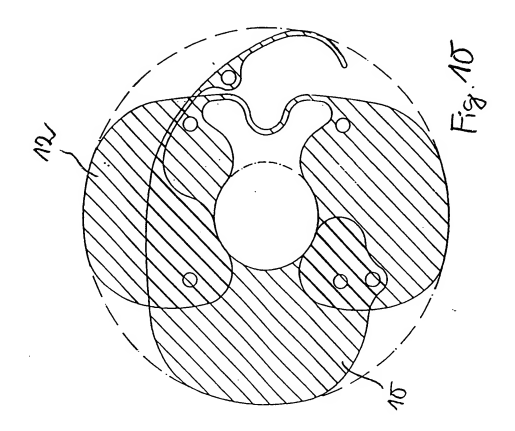


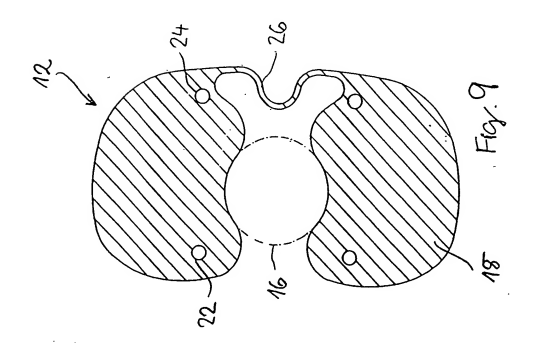


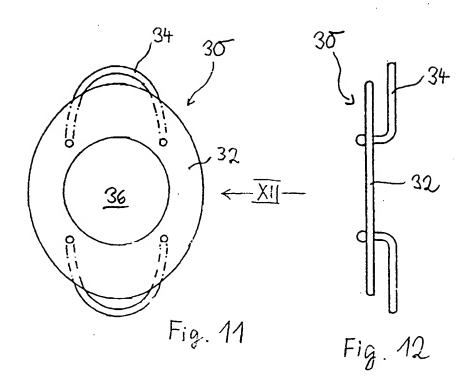
.











### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

hm.\_\_ational Application No PCT/DE 98/01566

			.,
A. CLASSI IPC 6	ification of subject matter A61F2/14 A61F2/16		
According to	o International Patent Classification(IPC) or to both national classifica	ation and IPC	-
B. FIELDS	SEARCHED		
Minimum do	ocumentation searched (classification system followed by classification A61F	n symbols)	
	ltion searched other than minimum documentation to the extent that st		
giecironic	ata base consulted during the international search (name of data bas	se and, where practical, sear	ch terms used)
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category :	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	evant passages	Relevant to claim No.
х	US 5 628 797 A (RICHER) 13 May 19	997	1,5,7, 11,12,15
Y	see the whole document		13
X Y	DE 39 26 536 A (ADATOMED) 14 Febr see the whole document	uary 1991	1,2,7
Х	EP 0 319 154 A (KELMAN) 7 June 19 see abstract; figures	989	1
X	FR 2 696 340 A (BRITO MUGUERZA) 8 April 1994 .see abstract; figures		1
A	WO 95 28897 A (MCDONALD) 2 Novemb	oer 1995	
	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family memb	pers are listed in annex.
"A" docume	ent defining the general state of the art which is not lered to be of particular relevance	or priority date and not	d after the international filing date in conflict with the application but principle or theory underlying the
"E" earlier o	document but published on or after the international late	invention "X" document of particular recannot be considered re	elevance; the claimed invention novel or cannot be considered to
which	nt which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another n or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	"Y" document of particular n cannot be considered to	p when the document is taken alone elevance; the claimed invention o involve an inventive step when the
other r	means  not published prior to the international filing date but  an the priority date claimed	ments, such combinate in the art.  "&" document member of the	with one or more other such docu- on being obvious to a person skilled a same patent family
Date of the	actual completion of theinternational search		ternational search report
25	9 October 1998	05/11/1998	3
Name and m	naling address or the ISA European Patent Office. P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	Authorized officer	
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Smith, C	

### INTERNATIONAL' SEARCH REPORT

Information on patent family members

Int. Honel Application No PCT/DE 98/01566

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)	Publication date
US 5628797	Α	13-05-1997	NONE	
DE 3926536	Α	14-02-1991	NONE	
EP 319154	A	07-06-1989	US 5074876 A	24-12-1991
FR 2696340	Α	08-04-1994	NONE	
WO 9528897	Α	02-11-1995	EP 0861056 A US 5776192 A	

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Ins.\_ationales Aktenzeichen
PCT/DE 98/01566

		10.,50	
A. KLASSI IPK 6	ifizierung des anmeldungsgegenstandes A61F2/14 A61F2/16		
Nach der In	sternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	sifikation und der IPK	-
	RCHIERTE GEBIETE		
Recherchie IPK 6	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifika <b>tion</b> ssymbo A61F	le )	
Recherchie	nte aber nicht zum Mindestprüfstoffgehörende Veröffentlic <b>hun</b> gen, so	weit diese unter die recherchierten Gebie	te fallen
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	ame der Datenbank und evtl. verwendet	e Suchbegriffe)
C. ALS W	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabi	a der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	US 5 628 797 A (RICHER) 13. Mai 1	997	1,5,7, 11,12,15
Y	siehe das ganze Dokument		13
Ϋ́Υ	DE 39 26 536 A (ADATOMED) 14. Feb siehe das ganze Dokument	oruar 1991	1,2,7
X	EP 0 319 154 A (KELMAN) 7. Juni 1 siehe Zusammenfassung; Abbildunge		1
X	FR 2 696 340 A (BRITO MUGUERZA) 8. April 1994 siehe Zusammenfassung; Abbildunge	en	1
A	WO 95 28897 A (MCDONALD) 2. Novem	nber 1995	
Weit entr	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nehmen	X Siehe Anhang Patenttamilie	
"A" Veröffe aber n "E" älteres Anme "L" Veröffe scheir andere	e Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : entlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist  Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen idedatum veröffentlicht worden ist ntlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweitelhaft er- nen zu tassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden	T* Spätere Veröffentlichung, die nach d oder dem Prioritätsdatum veröffentli Anmeldung nicht kollidiert, sondern Erfindung zugrundellegenden Prinz Theorie angegeben ist "X* Veröffentlichung von besonderer Be- kann allein aufgrund dieser Veröffe- erfinderischer Tätigkeit beruhend be "Y* Veröffentlichung von besonderer Be-	icht worden ist und mit der nur zum Verständnis des der ips oder der ihr zugrundeliegenden deutung; die beanspruchte Erfindung nicht als neu oder auf atrachtet werden
ausge "O" Veröffe eine 8 "P" Veröffe	so, and any antique of the solution of the granded of the state of the	kann nicht als auf erfinderischer Täl werden, wenn die Voröftentlichung Veröftentlichungen dieser Kategorie dese Verbindung für einen Fachma ** Veröffentlichung, die Mitglied dersell	igkeit beruhend betrachtet miteiner oder mehreren anderen s in Verbindung gebracht wird und unn naheliegend ist
Datum des	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen	Recherchenberichts
	9. Oktober 1998	05/11/1998	
Name und F	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	Bevollmächtigter Bediensteter	
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016	Smith, C	

Eg.

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentlamilie gehören

In.\_\_itionales Aktenzeichen
PCT/DE 98/01566

1m Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung	
US	5628797	Α	13-05-1997	KEIN	Ε	
DE	3926536	Α	14-02-1991	KEIN	E	
EP	319154	Α	07-06-1989	US	5074876 A	24-12-1991
FR	2696340	Α	08-04-1994	KEIN	E	
WO	9528897	Α	02-11-1995	EP US	0861056 A 5776192 A	02-09-1998 07-07-1998